(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-336427

(43)公開日 平成6年(1994)12月6日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

A61K 31/215

ADU

9454-4C

審査請求 未請求 請求項の数1 書面 (全 9 頁)

(21)出願番号

特願平5-159892

(71)出願人 593124347

グローパルアート株式会社

(22)出願日

平成5年(1993)5月26日

(72)発明者 加藤 陽樹

埼玉県飯能市大河原140-1

神奈川県大和市中央2-3-17

(72)発明者 長主 陽一朗

神奈川県大和市中央3丁目9番4号

(54) 【発明の名称】 人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤

(57)【要約】

【目的】 副作用が少なく、薬理効果に優れた人を含む 動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤を提供する。

【構成】 L-乳酸を常圧または減圧下で窒素ガス等の 不活性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメタ ノール又はエタノールに熱時溶解放冷後、濾過し、濾液 を減圧乾燥後アセトニトリルに溶かすか、または直接ア セトニトリルに溶かした溶液を予めPH2.0~3.0 の25%アセトニトリル水溶液で平衡化しておいて、逆 相系ODS又はDSカラムでカラムクロマトグラフィー を行い、PH2~3の30~50%アセトニトリル水溶 液で溶離後、PH2~3の70%以上のアセトニトリル 濃度の水溶液で溶離した画分であって、縮合度が5~2 3の直鎖状縮合物と縮合度が2~15の環状縮合物との 混合物からなる。

(2)

特開平6-336427

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 L-乳酸を常圧又は減圧下で窒素ガス等 の不活性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメ タノール又はエタノールに熱時溶解放冷後、濾過し、濾 液を減圧乾燥後アセトニトリルに溶かすか又は、直接ア セトニトリルに溶かした溶液を予めPH2.0~3.0 の25%アセトニトリル水溶液で平衡化しておいた逆相 系ODS又はDSカラムでカラムクロマトグラフィを行 い、PH2~3の30~50%アセトニトリル水溶液で 溶離後、PH2~3の70%以上のアセトニトリル濃度 10 の水溶液で溶離した画分であって縮合度が5~23のL -乳酸直鎖状縮合物と縮合度が2~15のL-乳酸環状 縮合物との混合物よりなる人を含む動物の悪性腫瘍細胞 增殖抑制剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、人を含む動物の悪性腫 瘍細胞増殖抑制剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】これまで、各種の人を含む動物の悪性腫 20 瘍細胞増殖抑制剤及びその製造方法が提案されいるが、 それらの多くは化学的合成法や生態系を利用する製造法 で製造されたものであり、その多くは副作用が強かった り、あるいは生産性が低く実用できなかったりし、満足 の行く人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤が提案さ れていないのが現状である。

【0003】例えば、人を含む動物の悪性腫瘍抑制剤及 びその製造方法が、特開昭59-33223号、特開昭 60-28930号として提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】こうした事情に鑑み、 本発明者は副作用が少なく、薬理効果の優れた人を含む 動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤について鋭意研究を重ね た結果、L-乳酸の低縮合物に人を含む動物の悪性腫瘍 細胞増殖抑制剤作用があることを発見した。

【0005】この発見に基き、本発明は、副作用の少な い薬理効果の優れた人をも含む動物の悪性腫瘍細胞増殖 抑制剤を提供することをその目的とするものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成する本発 40 明は、L-乳酸を常圧または減圧下で窒素ガス等の不活 性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメタノー ル又はエタノールに熱時溶解放冷後濾過し、濾液を減圧 乾燥後アセトニトリルに溶かすか、又は、直接アセトニ トリルに溶かして溶液をPH2.0~3.0の25%ア セトニトリル水溶液で平衡化しておいた逆相系ODS又 はDSカラムでカラムクロマトグラフィを行い、PH2 ~3の30~50%アセトニトリル水溶液で溶離後、P H2~3の70%以上のアセトニトリル濃度の水溶液で 溶離した画分であって、縮合度 \mathtt{n} が $\mathtt{5} \sim \mathtt{230L} - \mathtt{3}$ 酸 $\mathtt{50}$ 縮合物は、現在のところ完全に相互分離することは不可

直鎖状縮合物と、縮合度nが2~15のL-乳酸環状縮 合物との混合物よりなることを特徴とする人を含む動物

の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤である。

【0007】加熱は、120℃以上200℃以下の任意 の温度で行うか、または温度を一定にして、反応系の圧 力を順次減圧して反応液としてL-乳酸低縮合物を得、 次いでこのL-乳酸低縮合物をメタノールに溶解懸濁 し、一定温度の雰囲気で平衡化して放冷する。

【0008】逆相系ODSまたDSカラムではアセトニ トリル濃度を順次上げてステップワイズ溶出を行う。

【0009】前記製造法において、乳酸低縮合物は、常 圧下、水が溜出し、L-乳酸モノマーの蒸気圧の低い温 度例えば145℃で加熱し、共存水分を除いた後、15 .0~200mmHgに減圧し、更に150~160℃。 10~20mmHgに保ち最後に180~200℃。3 ~5mmHgで2時間以内加熱し残存モノマーその他低 沸点物質を除く方法とか、160~170℃,100~ 200mmHgの条件下に加熱するとかして製造したも ので、メタノールによる上限カットで残存モノマーの少 ない2, 3, 4, 5, 6, ……18, 19, 20, 2 1,22,23と連続した縮合度の低縮合物となる。

【0010】このようにして得られた本発明のL-乳酸 縮合物の分画物の質量分析結果を図1,2又縮合度n= 13分取物の分析結果を図3に示す。同図から明らかな ように乳酸低縮合物は直鎖状縮合物と環状低縮合物とが 混在した状態になっている。

【0011】なお、図中、Δは乳酸の環状縮合物、その 他の数値は乳酸の直鎖状縮合物を示す。

【0012】上記製造に当たり、L-乳酸の低縮合物の 縮合度は、縮合反応時に共存する水分量及び反応温度を 適宜調整することにより容易に制御できる。

【0013】一般に、L~乳酸(α-ヒドロキシプロピ オン酸) は室温では液体で、通常2分子が水素結合した 状態で存在し、その濃厚溶液中には1 a c t i c a n h ydride (2分子縮合したもの) が10~15%含 まれ、加熱により容易に脱水縮合し、低縮合物に転化 し、さらに、容易に高分子化し固化するといわれてい

【0014】上記本発明の人を含む動物の悪性腫瘍細胞 増殖抑制剤(以下抑制剤と言う)は、乳酸の前記性質を 利用して製造したもので、乳酸を低縮合物に、転化し、 それをカラムクロマトグラフィーにより分画し、人を含 む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制作用を有する活性画分を 採取することにより得られた剤である。

【0015】本発明の剤は質量分析によれば直鎖状低縮 合物と環状低縮合物との混合物であるが、ラットによる 動物実験の結果によれば、縮合度5~23のものが最適 である。そして、その抑制剤の静脈投与後、5日前後で 薬効が出現する。前記縮合物の直鎖状低縮合物と環状低 (3)

特開平6-336427

能である。分析上は凡そ縮合度nが4以上の環状縮合物 と(ラクチド)と直鎖状縮合物とは大まかに分けること ができるが、縮合度 n が 2 、 3 のラクチドは直鎖状縮合 物と挙動を共にするところから分離することができな い。このことは親和力が強いばかりでなく、閉じ込めら れた系内で一種の可逆平衡関係が成立しているものと推 定できる。

【0016】上記乳酸低縮合物は粘着性が強く、凝集し 易い。一見透明に見える溶液であっても単分離したもの とはいえない挙動を示す。この低縮合物は低濃度で界面 10 製造例2 活性作用を有しており水溶液中で乳酸低縮合物のミセル あるいは逆ミセルが形成される。これが抑制剤をして悪 性腫瘍細胞の第1パリヤー層である細胞膜の通過を容易 ならしめ、薬理効果を上げるものと推定できる。

[0017]

【実施例1】

製造例1

L-乳酸500m1を常圧で下降形接続管及び窒素ガス 導入管を備えたセパラプルフラスコに入れ、マントルヒ ーターで145℃て3時間保った後、150mmHgに 20 減圧して2時間加熱し、更に、155℃、10mmHg で2時間加熱後、185℃で1.5時間加熱して目的の 低縮合物を得た。

【0018】この低縮合物をまだ流動性がある内に2倍 量のメタノールに分散し、それを濾過して得た濾液を減 圧乾燥し、上限カットしたL-乳酸低縮合混合物とし た。この混合物をアセトニトリルに溶解し、予めアセト* *ニトリル25%塩酸酸性溶液 (PH=2.0) で平衡化 しておいた逆相ODSカラム(ケムコLC-sorbS P-C-ODSカラム) にかけ、PH2. 0のアセトニ トリル25%, 50%, 100%の塩酸酸性溶液で順に ステップワイズ溶出を行い、その溶出画分を中和し、数 回エタノール置換した後、減圧乾燥しプロピレングリコ ール二溶解し、夫々抑制剤1,2および3を得た。

[0019]

【実施例2】

L-乳酸を160℃, 200mmHg, 窒素ガス雰囲気 中の下降形接続管200~300ml/minで導入し ながら、5時間撹拌した。得られた低縮合物をメタノー ルに溶解し、その濾液を減圧乾燥した後、アセトニトリ ルに溶解した。これを25%アセトニトリル塩酸酸性溶 液(PH=2.0)で平衡化しておいた逆相ODSカラ ムにかけ、アセトニトリル25%, 40%, 80%の塩 酸酸性溶液で3段階のステップワイズ溶出を行い、実験 1と同様にその溶出画分を順に抑制剤1′,2′,3′

とした。

[0020] 【実施例3】

急性毒性試験 1

雄マウスに製造例1で得られた抑制剤2を静脈注射し、 1週間体重変化を観察した。その結果を表1に示す。

[0021]

【表1】

投与量	体重(g)			
(mg/Kg)	۵	4 日	7 日	
250	30.4 (死亡) 30.8 (死亡)			
125	32. 3	32. 3	31. 8	
	30. 8	31. 0	31. 2	
62.5	31. 4	31. 2	31. 2	
	30. 6	30. 2	31. 2	
31.3	32. 4	31. 9	32. 8	
	30. 4	30. 8	30. 2	

[0022]

,~2

【実施例4】

急性毒性試験2

(ii) ウサギの動脈に抑制剤3を投与し、1,4,7

日目の体重を秤量した結果を表2に示す。比較例として アドレアマイシンを投与した結果も示す。

[0023]

【表2】

(4)

特開平6-336427

5

投与制	A	重 (g)	
1X-9×1	1 8	2 日	3 🖯
抑制剂3 fing/head	2. 2 2. 1 2. 1	2. 1 - 2. 1 2. 1	2. 3 2. 1 2. 2
アドレアマイ シン 6 ng/h rad	2. 2 2. 0 2. 2	2. 3 2. 0 2. 2	2. 3 死亡 2. 3

[0024]

【実施例5】

急性毒性実験3

(1) マウスC57Black(8週令)10匹の尾部の血管に抑制剤2を1日1回連続10回投与した。その後、10日経過を見た結果、外観的に変化はなく死亡率0であった。

投与量 :50mg/ml 溶液0.2ml(400mg/kg)

(2) ヌードマウス雌4週令10匹の背側部皮下に抑制 剤2を1日1回投与した。その後10日経過を見た結 果、死亡率は0であった。

投与量 :50mg/0.5ml H2O(約2.5g/kg相当)

(3) ピーグル犬 雌 6ケ月令体重7kgに抑制剤3を1日1回連続静脈注射し10日間観察した結果、外貌に特別の異常反応は認められなかった。(臨床的変化なし)。

投与量 : 0. 7g(100mg/kg)

[0025]

【実施例6】

٠,-

*悪性腫瘍細胞増殖抑制試験1

ヌードマウスICR NU/NU 雌4週令の背側部皮下に、人の悪性腫瘍細胞(株細胞)としてHela Cell (人子宮頸部癌株細胞)及びKB(人鼻咽頭癌株細胞)を移殖し、移植後3日目より、実験群には抑制剤1を1日1回計11回連続投与し、対照群には生理的食塩水を同様に投与した。その後投与を停止し、移植後7週目に腫瘍を取り出し秤量した。但し、抑制率は次式20で与えられる。

6

抑制率= (1-実験群の腫瘍重量g/対照群腫瘍重量g)×100%表3乃至4にその結果を示す。

【0026】(1) Hela Cell(人子宮頸部癌 株細胞)

移植数 : 1×10⁷

投与方法 : 皮下投与 (sc)

投与量 : 30mg 0.3ml (3日目より) 結果 : 対照群と実験群ともに5例の腫瘍重量を

以下に示す。

30 [0027]

【表3】

No	対照群(g)	実験群(g)
1	2. 71	1. 10
2	3.81	1. 17
3	2. 11	0.95
4	2. 94	1, 30
5	3. 36	1. 35
Σχ	14.96	6. 41
x平均	2. 99	1. 28

抑制率57.1%

(1) KB (人口腔底癌株化細胞) 移植数 : 1×10⁷

投与量 : 20mg/0.2ml

【表4】

以下に示す。

[0028]

結果: 対照群と実験群ともに5例の腫瘍重量を

(5)

特開平6-336427

intoolbar=bottom]

7

No	対照群(g)	実験群(g)
1	6. 84	2. 37
2	6. 33	3. 32
3	6. 19	1. 91
4	6. 02	2. 23
5	6. 78	3. 04
Σx	31.96	12.87
x 平均	6. 39	2. 57

抑制率59.8%

[0029]

【実施例7】

悪性腫瘍細胞増殖抑制試験2

マウス肺癌細胞

マウスC57Blac 雄 (8週令) にLLC (マウス*

*肺癌細胞) 1. 0×10 6 個を移殖(SC) し、実施例 5と同一方法で移殖翌日から11回投与した。その結果

8

を表5に示す。

【0030】 【表5】

No	対照群(g)	実験群(g)
1	3. 95	2. 44
2	4. 20	1. 87
3	4. 56	2. 24
4	3. 20	2. 40
5	4. 48	2. 10
Σx	20.39	10.25
x 平均	4. 08	2. 05

【0031】 【実施例8】

悪性腫瘍細胞抑制試験3

吉田肉腫

ラットに吉田肉腫を移殖し腫瘤の形成後抑制剤2.2m g/kg,10mmg/kgを7日静脈連続投与し、7 30 日間腫瘍サイズ (mm) を測定した結果を表 6 に示す。 対照群に生理食塩水を同量投与した。また、陽性対照薬 としてアドリアマイシンを用いた結果をも示す。

[0032]

【表6】

(6)

特開平6-336427

intoolbar=bottom)

10

9

11		44.50	吉田肉腫の大きさ(mm³)/日			
		動物番号	2	3	5	7
対 風 野		1	1512	3150	6650	13440
		2	50	9 8	600	3456
		3	5 0 ⁻	228	1792	6500
		4	1 B	40	352	858
		5	126	180	1638	3795
			660	770	6804	12768
			395	744	2973	6803
		1 6	520	924	3600	5382
	2 mg	17	1092	1390	307B	5616
	/K 8	18	147	256	3360	4992
		Menais, O,	586	857	2346	5330
(4.)	10m g /K g	19	624	1560	3300	5525
抑制剤2		20	108	147	256	630
		21	224	450	1755	3366
		22	1183	1547	3927	5434
		2 3	416	960	4522	2394
		24	528	1014	1456	1786
		Menn±S, O,	514	930	2536	3189
	2mg /Kg	3 4	320	972	910	576
アドリアマ イシン		3 5	256	864	540	360
		36	2448	4840	3960	4320
		3 7	324	864	720	920
		38	308	1368	1050	986
		39	105	648	384	- 432
		Meants, D.	627	1593	1261	1265

【0033】 【実施例9】

悪性腫瘍細胞抑制試験4

ウサギ肝癌由来株化細胞VX2

ウサギ肝癌由来株化細胞VX2をウサギ肝臓に移殖し、

2週間後10×10mm~20×20mmの腫瘍のもの

を選び、抑制剤2、3、及び比較対象にアドレアマイシンを動脈投与し7日後、腫瘍を取り出し観察した結果を表7に示す。

[0034]

【表7】

特開平6-336427

intoolbar=bottom]

11

12

*	動物香号	VX2癌サイズ (mm³)		死 波 状 况	
		投与前	投与後	V X 2 癌	正常肝臟
	1 6	270	476	中心部死滅	NR
抑制剂2	17	2 2 5	320	中心部死滅	NR
6 m g / h s a d	18	270	336	ほぼ死滅	NR
	Mean±S. D.	255	377		
抑制剂 3 6 mg/h s a d	19	150	120	完全死滅	NR
	2 0	270	104	完全死滅	死滅(15ma³)
	2 1	3 4 0	264	完全死滅	NR
	Mean±S, D,	253	162		
アドリアマイ シン 6mg/トコイ	2 5	180	180	出血死	NR
	2 6	270	dead	-	-
	2 7	270	330	中心部死滅	NR
	Nean±S, D.	240	-		

上記のとおり、癌のサイズ=癌の長径×短径はマウスで は有意差がやっと出る程度であるが、ラット、ウサギと 大きな動物になるにしたがって顕著な薬理効果が現れ た。

[0035]

【実施例10】

臨床例

方法:抑制剤3の100mgをプロピレングリコール1 m1に溶かした溶液(以下抑制剤3溶液という)を作成 し、体重1Kg当たり抑制剤30mg(抑制剤約0.3 ml換算量)をピタミン剤、ブドウ糖等の点滴液に加え て混合し、点滴静注した。投与は1日1回5回投与後3 日中止し、9日目よりまた連日5回投与し、以後患者の 状態を時間の経過と共に観察した。

【0036】例1:胃癌

鶏卵大の腫瘍をもち、出血している患者(60才男)に 抑制剤3液15mlをプドウ糖点滴液500mlに混合 40 し、前記方法で投与したところ、5日目で薬効が現れ、 出血が停止し、食欲が出て体調が回復してきた。更に、 レントゲン検査で薬効を追跡し、腫瘍の縮小化が認めら れた。これは、胃力メラによっても確認された。

【0037】例2:甲状腺癌

肥大した浸潤性腫瘍をもち、血液が浸潤し、リンパ節移 転した患者(50才男)に抑制剤3液15mlをプドウ 糖点滴液500mlに混合し、同様に点滴静注した。投 与後6日目より血液等の湿潤が止まり、日時の経過とと

時に体力も回復し薬効に対する充分な有意さを示した。 【0038】例3:肺癌

やはり大きくなった気管支癌の患者(55才男)に抑制 剤3液15mlをプドウ糖点滴液500mlに混合し、 同様な方法で投与した。投与後5日目には効果が現れ、 喀痰中の血液は消失し、癌細胞は著しく減少し、全身状 態の改善が見られるようになった。2ヶ月後のX線検査 では腫瘤は縮小し、同時に体力の著しい回復が見られ

【0039】例4:子宮癌

出血を伴う子宮頸癌患者に抑制剤3液12m1をプドウ 糖点滴液500mlに混合し同様な方法で投与した。投 与後4~5日で出血がとまり、症状の改善が見られ、1 ヶ月経っても出血していない。2ヶ月後CTスキャンに より腫瘤の縮小化が確認した。2ヶ月後のX線検査では 腫瘍は縮小し、同時に体力の著しい回復が見られた。

[0040]

【発明の効果】本発明は、実施例1で明らかなように投 与後数日で抑制効果が現れ初め、10回投与後は中止し てもその後の悪性腫瘍細胞の増殖が認められず、長期間 有効性を示す。本発明の抑制剤は人子宮頸部癌、人口腔 底癌、マウス肺癌、吉田肉腫、ウサギ肝癌、人の胃癌, 甲状腺癌、肺癌、子宮癌等に対して効果があるが、特に ウサギ肝癌由来株化細胞VX2癌に対する作用は顕著で 肝臓に前記癌細胞を移殖したウサギの動脈に7日間投与 したところ、ウサギ肝癌由来化細胞VX2の浸潤や増殖 もに肥大化した腫瘍およびリンパ節が縮小してきた。同 50 は抑制され、殆どの癌細胞は死滅した。また、吉田肉腫

(8)

特開平6-336427

intoolbar=bottom]

に対する作用も表6に示すように、陽性対照薬であるア 作用が充分に窺える。さらに、本発明の抑制剤が生体に 存在するL-乳酸のオリゴマーであり、かつ実施例3及 び実施例4に見られるように生体に対する副作用がない ことが窺える。これらをも含めた総合的評価から見れ ば、前記アドリアマイシンより高い評価を得ることがで

13

きるものと思慮する。

ドレアマイシン程の薬理効果が見られないものの癌抑制

【図1】本発明の実施例の抑制剤2の質量スペクトル線

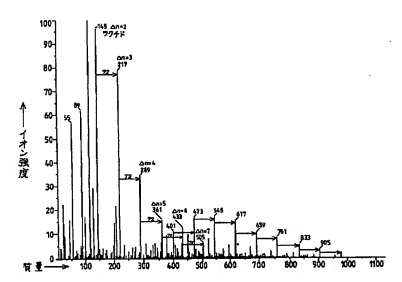
14

【図2】本発明の実施例の他の抑制剤3の質量スペクト ル線図。

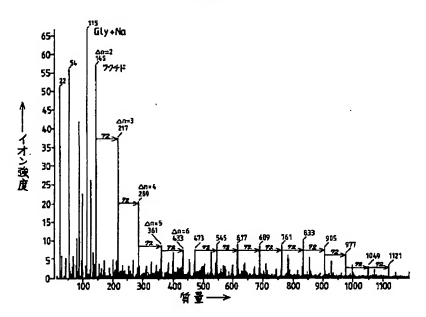
【図3】ODSカラムクロマトグラフィーで濃度勾配溶 出で分取した縮合度 n=13の質量スペクトル線図(直 鎖状縮合物の縮合度 n=13に対し環状縮合物の縮合度 n=11まで存在している。)。

【図面の簡単な説明】

[図1]



【図2】



(9)

特開平6-336427

[図3]

